PATENT 0171-1015P

IN THE U.S. PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant: SUMITA, Kazuaki et al. Conf.:

Appl. No.: NEW Group:

Filed: September 11, 2003 Examiner:

For: LIQUID EPOXY RESIN COMPOSITION AND

SEMICONDUCTOR DEVICE

LETTER

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

September 11, 2003

Sir:

Under the provisions of 35 U.S.C. § 119 and 37 C.F.R. § 1.55(a), the applicant(s) hereby claim(s) the right of priority based on the following application(s):

Country Application No. Filed

JAPAN 2002-268755 September 13, 2002

A certified copy of the above-noted application is attached hereto.

If necessary, the Commissioner is hereby authorized in this, concurrent, and future replies, to charge payment or credit any overpayment to Deposit Account No. 02-2448 for any additional fee required under 37 C.F.R. §§ 1.16 or 1.17; particularly, extension of time fees.

Respectfully submitted,

BIRCH, STEWART, KOLASCH & BIRCH, LLP

Gerald M. Murphy, Jr., #28,977

P.O. Box 747

Falls Church, VA 22040-0747

(703) 205-8000

Attachment

0171-1015P

GMM/msh

(Rev. 04/29/03)

SUMITA, Kazuaki
09/11/03
135KB
日本国特許庁703.205.8000
JAPAN PATENT OFFICE 0171-1015P
19-1

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2002年 9月13日

出願番号

Application Number:

特願2002-268755

[ST.10/C]:

[JP2002-268755]

出 願 人
Applicant(s):

信越化学工業株式会社

2003年 2月21日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】

特許願

【整理番号】

2002-0400

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

CO8L 63/00

C08G 59/68

C08K 3/00

C08K 9/10

H01L 21/60

【発明者】

【住所又は居所】

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工

業株式会社 シリコーン電子材料技術研究所内

【氏名】

隅田 和昌

【発明者】

【住所又は居所】 群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工

業株式会社 シリコーン電子材料技術研究所内

【氏名】

安藤 信吾

【発明者】

【住所又は居所】 群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工

業株式会社 シリコーン電子材料技術研究所内

【氏名】

塩原 利夫

【特許出願人】

【識別番号】 000002060

【氏名又は名称】 信越化学工業株式会社

【代表者】

金川 千尋

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 003528

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

特2002-268755

【物件名】

図面 i

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

【書類名】 明細書

【発明の名称】 液状エポキシ樹脂組成物及び半導体装置

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 液状エポキシ樹脂

- (B) 骨格中にフェノール性水酸基を有する芳香族アミン系硬化剤
- (C) 無機質充填剤
- (D) 硬化促進剤

を含有する液状エポキシ樹脂組成物。

【請求項2】 更に、アルケニル基含有エポキシ樹脂又はアルケニル基含有フェノール樹脂のアルケニル基と、下記平均組成式(4)

$$H_a R_b^5 S i O_{(4-a-b)/2}$$
 (4)

(式中、 R^5 は置換又は非置換の一価炭化水素基、aは $0.01\sim0.1$ 、bは $1.8\sim2.2$ 、 $1.81\leq a+b\leq 2.3$ である。)

で示される1分子中の珪素原子の数が20~400であり、かつ珪素原子に直接 結合した水素原子(SiH基)の数が1~5であるオルガノポリシロキサンのS iH基との付加反応により得られる共重合体からなるシリコーン変性樹脂を含有 する請求項1又は2記載の液状エポキシ樹脂組成物。

【請求項3】 請求項1乃至3のいずれか1項記載の液状エポキシ樹脂組成物の硬化物で封止された半導体装置。

【請求項4】 請求項1乃至3のいずれか1項記載の液状エポキシ樹脂組成物の硬化物をアンダーフィル材として封止したフリップチップ型半導体装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、半導体封止用として好適で、シリコンチップの素子表面(特に感光性ポリイミド、窒化膜、酸化膜)との密着性が非常に良好であり、耐湿性の高い硬化物を与え、特にリフロー温度260℃以上の高温熱衝撃に対して優れており更に、冷熱サイクル性に優れた封止材となり得る液状エポキシ樹脂組成物、及びこの組成物にて封止された半導体装置に関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】

電気機器の小型化、軽量化、高機能化に伴い、半導体の実装方法もピン挿入タイプから表面実装が主流になっている。また、半導体素子の高集積化に伴い、ダイサイズの一辺が10mmを越えるものもあり、ダイサイズの大型化が進んできている。このような大型ダイを用いた半導体装置では、半田リフロー時や-65℃から150℃の環境下にさらせることにより、ダイと封止材にかかる応力が増大し封止材とダイ及び基板の界面で剥離が生じたり、パッケージにクラックが入るといった問題がクローズアップされてきている。

[0003]

更に、近い将来に鉛含有半田が使用できなくなることから、鉛代替半田が多数開発されている。この種の半田は、溶融温度が鉛含有の半田より高くなることから、リフローの温度も260~270℃で検討されており、従来の液状エポキシ樹脂組成物の封止材では、より一層の不良が予想される。このようにリフローの温度が高くなると、従来においては何ら問題のなかったフリップチップ型のパッケージもリフロー時にクラックが発生したり、チップ界面、基板界面との剥離が発生するという重大な問題が起こるようになった。

[0004]

本発明は、上記事情に鑑みなされたもので、シリコンチップの表面、特に感光性ポリイミド樹脂や窒化膜との密着性に優れ、かつ強靭性に優れた硬化物を与え、リフローの温度が従来温度240℃付近から260~270℃に上昇しても不良が発生せず、更にPCT(120℃/2.1atm)などの高温多湿の条件下でも劣化せず、−65℃/150℃の温度サイクルにおいて数百サイクルを越えても剥離、クラックが発生しない半導体装置の封止材となり得る液状エポキシ樹脂組成物、及びこの組成物の硬化物で封止された半導体装置を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段及び発明の実施の形態】

本発明者は、上記目的を達成するために鋭意検討を重ねた結果、(A)液状工

ポキシ樹脂、(B) 骨格中にフェノール性水酸基を有する芳香族アミン系硬化剤、(C) 無機質充填剤、(D) 硬化促進剤を含有する液状エポキシ樹脂組成物を用いることにより、シリコンチップの表面、特に感光性ポリイミド樹脂や窒化膜との密着性に優れ、PCT(120℃/2.1 a t m) などの高温多湿の条件下でも劣化せず、熱衝撃に対して優れており、特に大型ダイサイズの半導体装置の封止材として有効であることを知見した。

[0006]

即ち、上記芳香族アミン系硬化剤を用いることにより、特許第3238340号、特開平10-158366号公報や特開平10-158366号公報で紹介された芳香族ジアミン系硬化剤よりも、骨格中にフェノール性水酸基を有するため、シリコンチップの表面、特に感光性ポリイミド樹脂や窒化膜との密着性に優れ、かつ熱衝撃性が著しく向上し、高温多湿下でも優れた特性を得ることが可能となることを見出した。本発明では、特に大型ダイサイズの半導体装置の封止材として有効となり得ることを見出し、本発明をなすに至ったものである。

[0007]

従って、本発明は、

- (A) 液状エポキシ樹脂
- (B) 骨格中にフェノール性水酸基を有する芳香族アミン系硬化剤
- (C)無機質充填剤
- (D)硬化促進剤

を含有する液状エポキシ樹脂組成物を提供する。

[0008]

以下、本発明につき更に詳しく説明する。

本発明の半導体封止材(液状エポキシ樹脂組成物)において、液状エポキシ樹脂(A)は、1分子内に2官能基以下のエポキシ基を含有する常温で液状であるエポキシ樹脂なら、いかなるものでも使用可能であるが、25℃における粘度が2,000ポイズ以下、特に500ポイズ以下のものが好ましく、特に、ビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノールF型エポキシ樹脂等のビスフェノール型エポキシ樹脂、ナフタレン型エポキシ樹脂、フェニルグリシジルエーテルな

どが挙げられ、この中でも室温で液状のエポキシ樹脂が望ましい。これらのエボキシ樹脂には、下記構造で示されるエポキシ樹脂を浸入性に影響を及ぼさない範囲で添加しても何ら問題はない。

[0009]

【化1】

[0010]

上記液状エポキシ樹脂中の全塩素含有量は、1,500ppm以下、望ましくは1,000ppm以下であることが好ましい。また、100℃で50%エポキシ樹脂濃度における20時間での抽出水塩素が10ppm以下であることが好ましい。全塩素含有量が1,500ppmを越え、又は抽出水塩素が10ppmを越えると半導体素子の信頼性、特に耐湿性に悪影響を与えるおそれがある。

[0011]

次に、本発明に使用する芳香族アミン系硬化剤(B)は、骨格中にフェノール性水酸基を有する芳香族アミン系硬化剤であればどんなタイプでも良い。望ましいのは下記一般式(1)~(2)で表される芳香族アミン化合物を硬化剤全体の2重量%以上、好ましくは5~100重量%、より好ましくは10~80重量%含有する。一般式(1)~(2)で表される骨格中にフェノール性水酸基を有する芳香族アミン化合物が、硬化剤全体の2重量%未満であると、接着力が低下したり、クラックが発生する。80重量%以上であると粘度が上昇し、作業性が著しく悪くなる恐れがある。

式(1)

$$A = \begin{pmatrix} H_2 & H_2 & H_3 & H_2 \\ H_2 & H_3 & H_4 & H_4 & H_5 \\ H_3 & H_4 & H_4 & H_5 & H_6 \\ H_4 & H_5 & H_6 & H_6 & H_6 \\ H_5 & H_6 & H_6 & H_6 & H_6 \\ H_7 & H_8 & H_8 & H_8 & H_8 \\ H_8 & H_8 & H_8 & H_8 & H_8 \\ H_8 & H_8 & H_8 & H_8 & H_8 \\ H_8 & H_8 & H_8 & H_8 & H_8 \\ H_8 & H_8 & H_8 & H_8 & H_8 \\ H_8 & H_8 & H_8 & H_8 & H_8 \\ H_8 & H_8 & H_8 & H_8 & H_8 \\ H_8 & H_8 & H_8 & H_8 & H_8 \\ H_8 & H_8 & H_8 & H_8 & H_8 \\ H_8 & H_8$$

(nは1から5の自然数であり、Rは水素やフッ素、臭素、よう素などのハロゲン、もしくは炭素数が1から8のアルキル基、アルケニル基、アルキニ基、トリフルオロメチル基、フェニル基などが上げられ、各芳香族環に付いている置換基は全て同じでも構わないし、全て異なっていても構わない。) 式(2)

[0012]

また、上記芳香族アミン系硬化剤以外の硬化剤としては、下記式(1)~(4)で表される芳香族アミン硬化剤又は2,4-ジアミノトルエン、1,4-ジアミノベンゼン、1,3-ジアミノベンゼン、エチルアミノベンゼン等の低分子芳香族アミンであることが好ましい。

【化2】

$$R^1$$
 R^3
 R^2
 R^4
 R^3
 R^4
 R^4

(式中、 $R^{1}\sim R^{4}$ は水素原子又は炭素数 $1\sim 6$ の一価炭化水素基である。)

[001.3]

ここで、R¹~R⁴の一価炭化水素基としては、炭素数 1~6、特に1~3のものが好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、tertーブチル基、ヘキシル基等のアルキル基、ビニル基、アリル基、プロペニル基、ブテニル基、ヘキセニル基等のアルケニル基、フェニル基などや、これらの炭化水素基の水素原子の一部又は全部を塩素、フッ素、臭素等のハロゲン原子で置換したフロロメチル基、ブロモエチル基、トリフルオロプロピル基等のハロゲン置換一価炭化水素基を挙げることができる。

[0014]

上記骨格中にフェノール性水酸基を有する芳香族アミン系硬化剤は、通常、常温で固体であり、そのまま配合すると樹脂粘度が上昇し、作業性が著しく悪くなるため、あらかじめエポキシ樹脂と溶融混合することが好ましく、後述する指定の配合量で、100~200℃の温度範囲で0.5時間~2時間溶融混合することが望ましい。混合温度が100℃未満であると芳香族アミン系硬化剤が十分に相溶しにくくなるおそれがあり、200℃を越える温度であるとエポキシ樹脂と反応して粘度上昇するおそれがある。また、混合時間が0.5時間未満であると芳香族アミン系硬化剤が十分に相溶せず、粘度上昇を招くおそれがあり、2時間を越えるとエポキシ樹脂と反応し、粘度上昇するおそれがある。

[0015]

なお、本発明に用いられる芳香族アミン系硬化剤の総配合量は、液状エポキシ樹脂と芳香族アミン系硬化剤との配合モル比〔(A)液状エポキシ樹脂/(B)芳香族アミン系硬化剤〕を0.7以上1.5以下、好ましくは0.7以上1.2 未満、更に好ましくは0.7~1.1の範囲にすることが必要である。配合モル比が0.7未満では未反応のアミン基が残存し、ガラス転移温度の低下となり、また密着性が低下する。逆に1.5を越えるとK_{1c}値が下がり、硬化物が硬く脆くなり、リフロー時にクラックが発生する。

[0016]

一方、本発明に用いられる無機質充填剤(C)は、膨張係数を小さくする目的から、従来より知られている各種の無機質充填剤を添加することができる。無機

質充填剤として、具体的には、溶融シリカ、結晶シリカ、アルミナ、ボロンナイトライド、チッカアルミ、チッカ珪素、マグネシア、マグネシウムシリケート、アルミニウムなどが挙げられる。中でも真球状の溶融シリカが低粘度化のため望ましい。なお、これらの無機質充填剤は、シランカップリング剤等で表面処理されたものであってもよいが、表面処理なしでも使用できる。

[0017]

本発明の組成物をポッティング材として使用する場合、平均粒径が $2\sim20~\mu$ mで、最大粒径が $7.5~\mu$ m以下、特に $5.0~\mu$ m以下のものが望ましい。平均粒径が $2~\mu$ m未満では粘度が高くなり、多量に充填できない場合があり、一方 $2.0~\mu$ mを越えると粗い粒子が多くなり、リード線につまり、ボイドとなるおそれがある。

この場合、無機質充填剤の充填量は、エポキシ樹脂100重量部に対して10 0~600重量部の範囲が好ましい。100重量部未満では、膨張係数が大きく 冷熱試験においてクラックの発生を誘発させるおそれがある。600重量部を越 えると、粘度が高くなり流動性の低下をもたらすおそれがある。

[0018]

なお、アンダーフィル材として使用する場合には、侵入性の向上と低線膨張化の両立を図るためフリップチップギャップ幅(基板と半導体チップとの隙間)に対して平均粒径が約1/10以下、最大粒径が1/2以下とすることが好ましい

この場合の無機質充填剤の配合量としては、エポキシ樹脂100重量部に対して50~400重量部で配合することが好ましく、より好ましくは100~250重量部の範囲で配合する。50重量部未満では、膨張係数が大きく、冷熱試験においてクラックの発生を誘発させるおそれがある。400重量部を越えると、粘度が高くなり、薄膜侵入性の低下をもたらすおそれがある。

[0019]

本発明の液状エポキシ樹脂組成物には、応力を低下させる目的でシリコーンゴム、シリコーンオイルや液状のポリブタジエンゴム、メタクリル酸メチルーブタ

ジエンースチレンよりなる熱可塑性樹脂などを配合してもよい。好ましくは、アルケニル基含有エポキシ樹脂又はフェノール樹脂のアルケニル基と下記平均組成式(4)で示される1分子中の珪素原子の数が20~400であり、かつ珪素原子に直接結合した水素原子(SiH基)の数が1~5であるオルガノポリシロキサンのSiH基との付加反応により得られる共重合体からなるシリコーン変性樹脂を配合することが好ましい。

[0020]

$$H_a R_b^5 S i O_{(4-a-b)/2}$$
 (4)

(但し、式中 R^5 は置換又は非置換の一価炭化水素基、 a は 0. 0 1 \sim 0. 1、 b は 1. 8 \sim 2. 2、1. 8 1 \leq a + b \leq 2. 3 である。)

[0021]

なお、R⁵の置換又は非置換の一価炭化水素基としては、炭素数 1~10、特に1~8のものが好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、tertーブチル基、ヘキシル基、オクチル基、デシル基等のアルキル基、ビニル基、アリル基、プロペニル基、ブテニル基、ヘキセニル基等のアルケニル基、フェニル基、キシリル基、トリル基等のアリール基、ベンジル基、フェニルエチル基、フェニルプロピル基等のアラルキル基などや、これらの炭化水素基の水素原子の一部又は全部を塩素、フッ素、臭素等のハロゲン原子で置換したフロロメチル基、ブロモエチル基、トリフルオロプロピル基等のハロゲン置換一価炭化水素基を挙げることができる。

上記共重合体としては、中でも下記構造のものが望ましい。

[0022]

【花五】

O-CH₂-CH-CH₂ O-CH₂-CH-CH₂
$$R^5$$
 R^5 R^5 R^5 O-Si- R^7 O-Si- R^7 R^6 R^6

[0023]

上記式中、 R^5 は上記と同じであり、 R^6 は水素原子又は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基であり、 R^7 は- C H_2 C H

[0024]

上記共重合体をジオルガノポリシロキサン単位がエポキシ樹脂100重量部に対して0~20重量部、特には2~15重量部含まれるように配合することで応力をより一層低下させることができる。

[0025]

本発明の液状エポキシ樹脂組成物には、更に必要に応じ、接着向上用炭素官能性シラン、カーボンブラックなどの顔料、染料、酸化防止剤、その他の添加剤を本発明の目的を損なわない範囲で配合することができる。

[0026]

本発明の液状エポキシ樹脂組成物は、例えば、液状エポキシ樹脂、芳香族アミン系硬化剤、無機質充填剤及びその他の添加剤等を同時に又は別々に、必要によ

り加熱処理を加えながら、撹拌、溶解、混合、分散させることにより得ることができる。これらの混合、撹拌、分散等の装置としては、特に限定されるものではないが、撹拌、加熱装置を備えたライカイ機、3本ロール、ボールミル、プラネタリーミキサー等を用いることができる。またこれら装置を適宜組み合わせて使用してもよい。

[0027]

なお、本発明において、封止材として用いる液状エポキシ樹脂組成物の粘度は、25℃において10, 000ポイズ以下のものが好ましい。また、この組成物の成形方法、成形条件は、常法とすることができるが、好ましくは、先に100~120℃、0.5時間以上、その後150℃、0.5時間以上の条件で熱オーブンキュアを行う。100~120℃での加熱が0.5時間未満では、硬化後にボイドが発生する場合がある。また150℃での加熱が0.5時間未満では、十分な硬化物特性が得られない場合がある。

[0028]

ここで、本発明に用いるフリップチップ型半導体装置としては、例えば図1に示したように、通常、有機基板1の配線パターン面に複数個のバンプ2を介して半導体チップ3が搭載されているものであり、上記有機基板1と半導体チップ3との隙間(バンプ2間の隙間)にアンダーフィル材4が充填され、その側部がフィレット材5で封止されたものとすることができるが、本発明の封止材は、特にアンダーフィル材として使用する場合に有効である。

[0029]

本発明の液状エポキシ樹脂組成物をアンダーフィル材として用いる場合、その硬化物のガラス転移温度以下の膨張係数が20~40ppm/℃であることが好ましい。なお、この場合、フィレット材用の封止材は公知のものでよく、特に上述したアンダーフィル材と同様の液状エポキシ樹脂組成物を用いることができるが、この場合はその硬化物のガラス転移温度以下の膨張係数が10~20ppm/℃であるものが好ましい。

[0030]

【実施例】

以下、実施例及び比較例を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発明は下記の 実施例に制限されるものではない。

[0031]

[実施例1~5、比較例1~3]

表1で示す成分を3本ロールで均一に混練することにより、9種の樹脂組成物 を得た。これらの樹脂組成物を用いて、以下に示す試験を行った。その結果を表 1に示す。

[0032]

「粘度]

BH型回転粘度計を用いて4rpmの回転数で25℃における粘度を測定した

[Tg(ガラス転移温度)、CTE1(膨張係数)、CTE2(膨張係数)] 5mm×5mm×15mmの硬化物試験片を用いて、TMA(熱機械分析装置)により毎分5℃の速さで昇温した時のTgを測定した。また、以下の温度範囲の膨張係数を測定した。

CTE1の温度範囲は50~80℃、CTE2の温度範囲は200~230℃である。

[接着カテスト]

 $\mathrm{Si}_3\mathrm{N}_4$ 膜コートしたシリコンチップ上に上面の直径 $2\,\mathrm{mm}$ 、下面の直径 $5\,\mathrm{mm}$ 、高さ $3\,\mathrm{mm}$ の円錐台形状の試験片を載せ、 $1\,5\,0\,\mathrm{C}$ で $3\,\mathrm{時間}$ 硬化させた。硬化後、得られた試験片の剪断接着力を測定し、初期値とした。更に、硬化させた試験片をPCT($1\,2\,1\,\mathrm{C}/2$. $1\,\mathrm{atm}$)で $3\,3\,6\,\mathrm{時間吸湿させた後、接着力を測定した。いずれの場合も試験片の個数は <math>5\,\mathrm{dm}$ で行い、その平均値を接着力として表記した。

[PCT剥離テスト]

 Si_3N_4 膜コートした $10mm \times 10mm$ のシリコンチップを $30mm \times 30m$ mのFR-4基板に約 100μ mのスペーサを用いて設置し、生じた隙間に組成物を侵入、硬化させ、30% / 65% RH / 192時間後に最高温度<math>265% RH / 192時間後に最高温度265% RH / 192に設定したIRリフローにて5回処理した後の剥離、更にIR00円 IR10円 IR11円 IR10円 IR10円 IR10円 IR10円 IR11円 IR111円 IR111円 IR111円 IR111円 IR111円 IR111円 IR

1 a t m) の環境下に置き、336時間後の剥離をU-SAM (SUNIX社製) で確認した。

[熱衝撃テスト]

 Si_3N_4 膜コートした $10mm\times10mm$ のシリコンチップを $30mm\times30m$ mのFR-4基板に約 100μ mのスペーサを用いて設置し、生じた隙間に組成物を侵入、硬化させ、30%/65%RH/192時間後に最高温度265%に設定したIRリフローにて5回処理した後、-65%/30分、150%/30分を1サイクルとし、250, 500, 750サイクル後の剥離、クラックを確認した。

[0033]

配合量(重量部)		実施例					比較例	
		1	2	3	4	5	1	2
C-300S		16	25	17	20	20	0	30
ジアミンー1		16	5	0	0	10	0	0
ジアミン-2		0	0	17	0	0	0	0
ジアミン-3		0	0	0	10	0	0	0
フェニルク「リシシ」ルエーテル		5	5	5	5	15	0	5
RE303S-L		64	64	63	64	50	40	63
YH307		0	0	0	0	0	66	0
球状シリカ		150	150	150	150	150	150	150
KBM403		1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
共重合体		4	4	4	4	4	4	4
2E4MZ		0	0	0	0	0	2	0
液状エポキシ樹脂/芳 香族アミン硬化剤 モル比		1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	-	1.0
試験結果								
粘度(Pa·s/25℃)		155	89	176	92.5	88	28.4	74.3
Tg(℃)		115	112	110	115_	119	140	118
CTE-1(ppm/℃)		35	36	37	33	31	31	35
CTE-2(ppm/℃)		119	125	119	121	125	123	125
剥離試験	IR265℃	剥離	剥離	剥離	剥離	剥離	剥離	剥離
	5回後	無	無	無	無	無	有	無
	PCT 336Hr後	剥離無	剥離無	剥離無	剥離 無	剥離 無	剥離 有	剥離 有
接着力 試験 (kgf/cm²)	初期	216	168	175	173	163	69	112
	PCT 336Hr後	156	145	141	132	119	35	68
熱衝撃	250サイクル	0	0	0	0	0	100	0
試験	500サイクル	0	0	0	0	0		0
不良率(%)	750サイクル	0	0	0	0	5	_	50

[0034]

C₃₉H₃₈N₂O₂ Exact Mass: 566.29 Mol. Wt.: 566.73 C, 82.65; H, 6.76; N, 4.94; O, 5.65

C₃₃H₄₀N₂O₂ Exact Mass: 496.31 Mol. Wt.: 496.68 C, 79.80; H, 8.12; N, 5.64; O, 6.44 □-3005:テトラエチルジアミノフェニルメタン(日本化薬社製)

RE303S-L:ビスフェノールF型エポキシ樹脂(日本化薬社製)

Κ B M 4 O 3:シランカップリング剤、γ-グリシドキシプロピルトリメトキシ

シラン (信越化学製)

球状シリカ:最大粒径24μm以下、平均粒径6μmの球状シリカ

[0035]

共重合体:

【化4】

لح

$$\begin{array}{c|cccc} CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ I & I & I \\ H-SiO & SiO \\ \hline & I & I \\ CH_3 & CH_3 & CH_3 \end{array}$$

との付加反応生成物

[0036]

【発明の効果】

本発明の液状エポキシ樹脂組成物は、シリコンチップの表面、特に感光性ポリイミド樹脂や窒化膜との密着性に優れた硬化物を与え、吸湿後のリフローの温度が従来温度240℃付近から260~270℃に上昇しても不良が発生せず、更にPCT(120℃/2.1atm)などの高温多湿の条件下でも劣化せず、一65℃/150℃の温度サイクルにおいて数百サイクルを越えても剥離、クラックが起こらない半導体装置を提供することができる。

[0037]

【図面の簡単な説明】

【図1】

本発明の封止材を用いたフリップチップ型半導体装置の一例を示す断面図である。

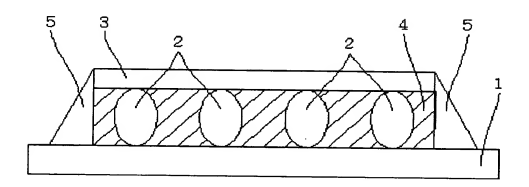
【符号の説明】

- 1 有機基板
- 2 バンプ
- 3 半導体チップ
- 4 アンダーフィル材
- 5 フィレット材

【書類名】

図面

【図1】



【書類名】

要約書

【要約】

【課題】シリコンチップの表面、特に感光性ポリイミド樹脂や窒化膜との密着性に優れ、かつ強靭性に優れた硬化物を与え、リフローの温度が従来温度240℃付近から260~270℃に上昇しても不良が発生せず、更にPCT(120℃/2.1 a t m)などの高温多湿の条件下でも劣化せず、−65℃/150℃の温度サイクルにおいて数百サイクルを越えても剥離、クラックが発生しない半導体装置の封止材となり得る液状エポキシ樹脂組成物、及びこの組成物の硬化物で封止された半導体装置を提供すること。

【解決手段】(A)液状エポキシ樹脂、(B)骨格中にフェノール性水酸基を有する芳香族アミン系硬化剤、(C)無機質充填剤、(D)硬化促進剤を含有する液状エポキシ樹脂組成物を用いることにより、熱衝撃に対して優れており、特に大型ダイサイズの半導体装置の封止材として有効であることを知見した。

特2002-268755

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2002-268755

受付番号

50201379428

書類名

特許願

担当官

第六担当上席

0095

作成日

平成14年 9月17日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成14年 9月13日

出願人履歴情報

識別番号

[000002060]

1. 変更年月日 1990年 8月22日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都千代田区大手町二丁目6番1号

氏 名

信越化学工業株式会社